

## 专利合作条约

PCT

专利性国际初步报告

(PCT 第II章)

(PCT36 和细则 70)

REC'D 21 DEC 2005

WIPO

PCT

申请人或代理人的档案号 1040028P	关于后续行为 参见 PCT/IPEA/416 表	
国际申请号 PCT/CN 2004/000989	国际申请日(日/月/年) 26.8月 2004 (26.08.2004)	优先权日(日/月/年) 28.8月 2003 (28.08.2003)
国际专利分类(IPC)或者国家分类和 IPC 两种分类 IPC (7): A61K35/78 A61P9/00		
申请人 天津天士力制药股份有限公司 等		

<p>1. 本报告是国际初步审查单位根据条约 35 做出的国际初步审查报告，并依照条约 36 将其传送给申请人。</p> <p>2. 本报告共计 4 页，包括扉页。</p> <p>3. <input type="checkbox"/> 本报告还有附件，        a. <input type="checkbox"/> (传送给国际局和申请人) 共计 _____ 页，包含  <input type="checkbox"/> 修改后的并且作为本报告基础的说明书修改页、权利要求书修改页和/或附图修改页，和/或对本国际初步审查单位所做出的更正页(见 PCT 细则 70.16 和行政规程 607)。  <input type="checkbox"/> 国际初步审查单位认为修改超出原始公开范围的取代页，参见第 I 栏第 4 项和补充栏。        b. <input type="checkbox"/> (传送给国际局) 共计 (指明电子载体的类型和数量) _____，包含有在与序列表有关的补充栏中指明的电子形式的序列表和/或与其相关的表格。(行政规程 802)</p>
<p>4. 本报告包括关于下列各项的内容：</p> <p>I <input checked="" type="checkbox"/> 报告的基础</p> <p>II <input type="checkbox"/> 优先权</p> <p>III <input type="checkbox"/> 不做出关于新颖性、创造性和工业实用性的意见</p> <p>IV <input type="checkbox"/> 缺乏发明的单一性</p> <p>V <input checked="" type="checkbox"/> 按条约 35(2)关于新颖性、创造性或工业实用性的理由；支持这种意见的引证和解释</p> <p>VI <input type="checkbox"/> 引用的某些文件</p> <p>VII <input type="checkbox"/> 国际申请中的某些缺陷</p> <p>VIII <input checked="" type="checkbox"/> 对国际申请的某些意见</p>

提交要求书的日期 28.6月 2005 (28.06.2005)	完成本报告的日期 5.12月 2004 (05.12.2005)
中华人民共和国国家知识产权局 IPEA/CN 中国北京市海淀区西土城路 6 号(100088)	受权官员 潘骏
传真号：(86-10) 62019451	电话号码 (86-10)62085334

Best Available Copy

## I. 报告的基础

## 1. 关于语言, 本报告将基于:

申请提出时使用的语言。

该申请的\_\_\_\_\_语言译文, 提供该种语言的译文是  
 为了国际检索而提交的译文所使用的语言(细则 12.3 和 23.1 (b) )。  
 为了国际申请的公布而提交的译文所使用的语言(细则 12.4)。  
 为了国际初步审查而提交的译文所使用的语言(细则 55.2 和/或 55.3)。

## 2. 关于国际申请中各个部分, 本报告基于(申请人为答复受理局根据条约 14 所发通知而提交的替换页, 在本报告中视为“原始提交”的文件, 不作为本报告的附件)

原始提交的国际申请。

说明书, 第\_\_\_\_\_页, 原始提交的,  
                   第\_\_\_\_\_页\*, \_\_\_\_\_初审单位收到的,  
                   第\_\_\_\_\_页\*, \_\_\_\_\_初审单位收到的。

权利要求, 第\_\_\_\_\_页, 原始提交的,  
                   第\_\_\_\_\_页, 按条约 19 条修改的(附有说明),  
                   第\_\_\_\_\_页\*, \_\_\_\_\_初审单位收到的,  
                   第\_\_\_\_\_页\*, \_\_\_\_\_初审单位收到的。

附图, 第\_\_\_\_\_页, 原始提交的。  
                   第\_\_\_\_\_页\*, \_\_\_\_\_初审单位收到的,  
                   第\_\_\_\_\_页\*, \_\_\_\_\_初审单位收到的。

序列表和/或相关表格——参见与序列表有关的补充栏。.

## 3. 修改导致以下内容的删除:

说明书, 第\_\_\_\_\_页

权利要求, 第\_\_\_\_\_项

附图, 第\_\_\_\_\_页, 图\_\_\_\_\_

序列表(具体说明) \_\_\_\_\_

与序列表相关的表格(具体说明) \_\_\_\_\_

4.  由于本报告附件的(某些)修改, 如下所列, 被认为超出了原始公开的范围, 如补充栏所示, 因此本报告是按照没有修改的情况做出的(细则 70.2(c))。

说明书, 第\_\_\_\_\_页

权利要求, 第\_\_\_\_\_项

附图, 第\_\_\_\_\_页, 图\_\_\_\_\_

序列表(具体说明) \_\_\_\_\_

与序列表相关的表格(具体说明) \_\_\_\_\_

\*如果第 4 项适用, 一些或全部的文件页可能做出“被取代”标记。

## 专利性国际初步报告

国际申请号

PCT/CN 2004/000989

## V. 按条约 35(2)关于新颖性、创造性或工业实用性的意见；支持这种理由的引证和解释

## 1. 意见

新颖性(N)

权利要求 1-10

是

权利要求

否

创造性(IS)

权利要求 1-10

是

权利要求

否

工业实用性(IA)

权利要求 1-10

是

权利要求

否

## 2. 引证和解释 (细则 70.7)

对比文件 1——《中华人民共和国药典》2000 年版一部第 518-519 页“复方丹参片”

权利要求 1-10 涉及丹参、丹参提取物或含有它们作为有效成分的丹参组合物在制备抗阿司匹林抵抗的药物中的用途。

对比文件 1 公开了丹参组合物可用于心绞痛(参见第 519 页第 23 行)。根据本申请的有关描述，阿司匹林抵抗性心脑血管疾病是一种与普通心脑血管疾病不同的疾病。因此，权利要求 1-10 具备新颖性，符合 PCT 条约 33(2) 的规定。

权利要求 1-10 的技术方案对本领域普通技术人员是非显而易见的，因此，权利要求 1-10 具备创造性，符合 PCT 条约第 33(3) 的规定。

权利要求 1-10 具有工业实用性，符合 PCT 条约 33 (4) 的规定。

专利性国际初步报告

国际申请号

PCT/CN 2004/000989

VIII. 对国际申请的某些评论意见

就权利要求、说明书和附图的清楚性，或者权利要求是否得到说明书的充分支持提出以下意见：

权利要求 3 引用了权利要求 1。在权利要求 3 中，“阿司匹林抵抗病”被限定为冠心病和心绞痛，属于普通的心血管疾病。但是根据申请人的陈述，权利要求 1 中的阿司匹林抵抗病并非普通的心血管疾病。因此，权利要求 3 和所引用的权利要求存在矛盾之处，权利要求 3 不清楚，不符合 PCT 条约第 6 条的规定。

Best Available Copy